# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

Requested document: EP0058616 click here to view the pdf document

Method for the detection of antigens of blood groups A, B, H on human cells in a liquid medium.						
Patent Number:	EP0058616					
Publication date:	1982-08-25					
Inventor(s):	FELLA CHRISTIAN PAUL					
Applicant(s):	FELLA CHRISTIAN PAUL (FR); HAMMOU JEAN CLAUDE (FR)					
Requested Patent:	☐ <u>EP0058616</u>					
Application Number:	EP19820400250 19820212 FR19810002866 19810213 G01N33/80					
Priority Number(s):	FR19810002866 19810213					
IPC Classification:	G01N33/80					
EC Classification:	<u>G01N33/80</u>					
Equivalents:	☐ FR2500164					
Cited Documents:	FR1602301; US4172227					
Abstract						
To detect, reliably and simply, the presence or absence of blood group antigens, the invention employs a sample of human cells in a liquid medium. The sample is maintained constantly at a pH of the order of 7.3 while being subjected to various steps of centrifugation and exposure to an antigen-specific antiserum labelled with a fluorescent agent, and it is then subjected to a fluorescence excitation. There is fluorescence if the antiserum has been bound to an antigenic site. Assessment of the prognosis of malignant tumours.						
Data supplied from the <b>esp@cenet</b> database - I2						

(12)

(11) Numéro de publication:

0 058 616 A<sub>1</sub>

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

Europäisches Patentamt Europ an Pat nt Office

Office europé n des brevets

(51) Int. Cl.3: G 01 N . 33/80

43 Date de publication de la demande:

(84) Etats contractants désignés: BE CH DE GB IT LI NL SE Demandeur: Fella, Christian Paul 26, Boulevard de Cimiez F-06000 Nice(FR)

71) Demandeur: Hammou, Jean-Claude 32, Avenue du Dauphiné F-06000 Nice(FR)

72) Inventeur: Fella, Christian Paul 26, Boulevard de Cimiez F-06000 Nice(FR)

(72) Inventeur: Hammou, Jean-Claude 32, Avenue du Dauphiné F-06000 Nice(FR)

Mandataire: Barnay, André François et al, Cabinet Barnay 80 rue Saint-Lazare F-75009 Paris(FR)

[5] Procédé de mise en évidence des antigènes de groupe sanguin A, B, H sur des cellules humaines en milieu liquide.

(57) Pour mettre en évidence, fiablement et simplement, la présence ou l'absence d'antigènes de groupe sanguin, l'invention utilise un échantillon de cellules humaines en milieu liquide. On le maintient constamment sous pH de l'ordre de 7,3 en le soumettant à diverses étapes de centrifugation, exposition à un antisérum spécifique antigénique marqué par un agent fluorescent, et on soumet ensuite cet échantillon à une excitation de fluorescence. Il y a fluorescence si l'antisérum a été fixé sur un site antigénique. Evaluation pronostique des tumeurs malignes.

Procédé de mise en évidence des antigènes de groupe sanguin A,B,H sur des cellules humaines en milieu liquide.

La présente invention concerne un procédé de mise en évidence des antigènes de groupe sanguin A,B,H sur des cellules humaines en milieu liquide.

Ce procédé vise à mettre en évidence les antigènes de groupe sanguin A,B,H sur des cellules humaines épithéliales recueillies soit dans les humeurs (urine, liquide d'ascite, liquide pleural...), soit de cellules 10 recueillies après prélèvement par différents procédés :

- cellules d'un frottis vaginal mises en suspension dans un milieu adéquat,
- cellules du col utérin mises en suspension dans un milieu adéquat,
- cellules de lavage bronchique recueillies après bronchoscopie,
  - cellules d'expectoration mises en suspension dans un milieu adéquat.

Le procédé selon l'invention se caractérise
20 par le fait qu'on place un prélèvement de cellules dans
une solution d'un milieu fixateur tel que l'éthanol dont
le pH est stabilisé entre 7 et 7,4 par un tampon approprié
(par exemple de type PBS), puis on centrifuge la suspension
cellulaire ainsi obtenue de façon à former un culot

- 25 cellulaire que l'on place ensuite dans un milieu comprenant à la fois un tampon approprié à un pH de 7 à 7,4 et un détergent non ionique connu en soi, de façon à former une deuxième suspension cellulaire que l'on centrifuge pour constituer un deuxième culot cellulaire, après quoi on
- 30 ajoute à ce deuxième culot cellulaire un antisérum spécifique humain d'au moins un antigène A, ou B ou O(H) marqué par une subtance fluorescente telle que par exemple fluorescéine ou rhodamine, après quoi on lave en milieu tamponné à pH compris entre 7 et 7,4 pour éliminer l'anti-
- 35 sérum non fixé et l'on effectue une excitation susceptible de provoquer la fluorescence de la substance marquant l'antisérum, et l'on décèle la présence ou l'absence de fluorescence traduisant la fixation d'antisérum sur au

moins un site antigénique.

5

L'excitation et la détection de la fluorescence peuvent être effectuées dans un appareil d'un type connu, appelé trieur-cellulaire ("cell sorter").

L'invention prévoit en outre que l'antisérum peut être monospécifique d'un seul antigène A ou B ou O(H).

Dans une variante, on peut opérer de façon telle qu'après addition de l'antisérum on ajoute une petite quantité de teinture histologique connue sous le nom de 10 bleu Evans, on maintient un pH compris entre 7 et 7,4, on lave et l'on filtre, toujours sous le même pH, en retenant les particules supérieures à 5 µm que l'on place sur un montage microscopique, et que l'on examine sur microscope à fluorescence.

Dans une première phase, les cellules sont recueillies dans une solution comportant 50% d'éthanol qui sert de milieu fixateur avec un milieu tampon de type PBS (tampon phosphate) représentant les 50% restants.

Dans une deuxième phase, on centrifuge la
suspension cellulaire ainsi obtenue (par exemple 5 minutes
à 5000 tours minute). On récupère le culot cellulaire
dans un milieu comprenant un tampon phosphate de type PBS
(90%) associé à un détergent non ionique (10%), par exemple
un produit commercialisé sous le nom de TWEEN fait
parfaitement l'affaire.

Dans une troisième phase, on centrifuge à nouveau la suspension cellulaire ainsi obtenue. On récupère le culot dans lequel on ajoute à quantité égale au culot l'antisérum marqué. Il s'agit d'un antisérum marqué par une substance fluorescente (fluorescéine ou rhodamine par exemple).

La spécificité de ce sérum sera dirigée soit contre l'antigène A de groupe sanguin, soit contre l'antigène B, soit contre l'antigène A et l'antigène B dans le même sérum, soit contre l'antigène H de groupe sanguin. Si les cellules du culot cellulaire recueillies chez le patient sont du groupe A par exemple, l'antisérum utilisé sera un antisérum de spécificité anti A. Il en est de même pour les autres groupes sanguins B, AB, O.

Il existe une possibilité de rechercher l'antigène de groupe sanguin A, B, AB, O à la surface des cellules dans la préparation définie plus haut sans connaître le groupe sanguin du patient d'où proviennent les cellules.

5 En effet, on peut réaliser un sérum polyvalent ayant plusieurs spécificités en mélangeant à part égale chaque antisérum (de spécificité anti A, anti B, de spécificité anti H). On a donc ainsi réuni dans une seule préparation plusieurs antisérums recouvrant toutes les spécificités 10 de groupe sanguin A, B ou O(H).

Il existe deux possiblités de lecture suivant les moyens mis en oeuvre: soit lecture en microscopie optique avec un microscope à fluorescence, soit lecture par un appareil de type "cell sorter" (appareil automatique 15 à analyser et à trier les cellules).

Dans le cas où l'on veut réaliser une lecture par microscope optique par fluorescence, on ajoute à l'anti-sérum utilisé quel qu'il soit, soit un antisérum mono-spécifique (ayant soit la spécificité anti A, soit la spécificité anti B, soit la spécificité anti H), soit un sérum polyspécifique ayant donc plusieurs spécificités (anti A + anti B + anti H).

On rajoute à cet antisérum un colorant, le bleu Evans, après quoi on fait une centrifugation qui servira 25 de lavage dans un tampon de type PBS. On remet ensuite en suspension dans 5 cm<sup>3</sup> d'un tampon phosphate (PBS) dans une seringue et on filtre sur millipore. On fait ensuite un montage du millipore en glycérol sur coupe histologique. On fait ensuite une lecture en miscroscope à fluorescence.

La deuxième possibilité de lecture est celle donnée par un appareil de type "cell sorter" (appareil automatique connu pour analyser et trier les cellules), après application de l'antisérum marqué soit monospécifique (anti A ou anti B, ou anti H), soit polyspécifique (anti A + anti B + anti H). Dans ce cas, il est avantageux d'utiliser un antisérum polyvalent contenant plusieurs antisérums.

La suspension cellulaire réalisée plus haut est alors centrifugée dans un tampon phosphate de type PBS. Le culot cellulaire recueilli est à nouveau mis en suspension dans un tampon de type PBS et l'échantillonnage est passé à la machine "cell sorter".

Il existe une possibilité de double marquage des cellules en suspension. En effet, au temps d'application de l'antisérum marqué sur les cellules, la suspension cellulaire peut être séparée en deux fractions avant le contact avec l'antisérum.

La première fraction est mise en contact avec l'antisérum soit monospécifique, soit polyspécifique qui 10 peut être marqué par une substance fluorescente de type fluorescéine. La deuxième fraction est mise en contact avec un antisérum marqué qui n'a pas la spécificité A, B ou H mais une autre spécificité (par exemple un antisérum dirigé contre un autre antigène de la membrane cellulaire); 15 cet antisérum peut être également dirigé contre un antigène se trouvant dans le cytoplasme (ou sur le noyau de la cellule).

Cet antisérum marquant la deuxième fraction cellulaire sera marqué avec une substance fluorescente 20 différente, par exemple la rhodamine. La lecture pourra se faire soit avec le microscope optique à fluorescence, soit avec une machine de type "cell sorter".

#### REVENDICATIONS

- 1.- Procédé de mise en évidence des antigènes de groupe sanguin A, B, H sur des cellules humaines en milieu liquide, caractérisé par le fait qu'on place un 5 prélèvement de cellules dans une solution d'un milieu fixateur tel que l'éthanol dont le pH est stabilisé entre 7 et 7,4 par un tampon approprié (par exemple de type PBS), puis on centrifuge la suspension cellulaire ainsi obtenue de façon à former un culot cellulaire que l'on place ensuite dans un 10 milieu comprenant à la fois un tampon approprié à un pH de 7 à 7,4 et un détergent non ionique connu en soi, de façon à former une deuxième suspension cellulaire que l'on centrifuge pour constituer un deuxième culot cellulaire après quoi on ajoute à ce deuxième culot cellulaire un antisérum 15 spéficique humain d'au moins un antigène A, ou B ou O(H) marqué par une substance fluorescente telle que par exemple fluorescéine ou rhodamine, après quoi on lave en milieu tamponné à pH compris entre 7 et 7,4 pour éliminer l'antisérum non fixé et l'on effectue une excitation susceptible 20 de provoquer la fluorescence de la substance marquant l'antisérum, et l'on décèle la présence ou l'absence de fluorescence traduisant la fixation d'antisérum sur au moins un site antigénique.
- 2.- Procédé selon la revendication 1, caractérisé 25 par le fait que l'excitation et la détection de la fluorescence sont effectuées dans un appareil d'un type connu, appelé trieur-cellulaire ("cell sorter").
- 3.- Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé par le fait que l'antisérum 30 est monospécifique d'un seul antigène A ou B ou O(H).
- 4.- Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé par le fait qu'après addition de l'antisérum on ajoute une petite quantité de teinture histologique connue sous le nom de bleu Evans, on maintient un pH compris entre 7 et 7,4 , on lave et l'on filtre, toujours sous le même pH , en retenant les particules supérieures à 5 µm que l'on place sur un montage microscopique, et que l'on examine sur microscope à fluorescence.



#### RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 82 40 0250

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Citation du document avec indication, en cas de besoin. Revendication						TOELA
atégorie		: indication, en cas de bi s pertinentes	esoin,	Revendication concernée	CLASSEMEN DEMANDE (I	
Y	FR-A-1 602 301 * revendications		G.)	1,4	G 01 N	33/80
Y	CHEMICAL ABSTRAC' no.1, 9 juillet 1 3648j, page 326, (US), &Z. Immunit Exp. Klin. Immunit 144(5), 482-90, 1 SCHULTZE-MOSGAU al.: "Detection of blood-group-recept placenta with age plants (lectins) s (protectins) entier *	1973, resume Columbus, taetsforsch ol, 1972, H. et f specific otors in th glutinins f and snail	Ohio ·, e rom	1		
x	SCIENTIFIC AMERIC no.3, mars 1976, L.A. HERZENGERG al.: "Fluorescence sorting", pages * article en ent	US),	2	DOMAINES TEC RECHERCHES G 01 N		
Y	US-A-4 172 227 DICKINSON AND COI * en entier *		2			
L	e présent rapport de recherche a été ét	tabli pour toutes les reve	ndications	-		
Lieu de la recherche Date d'achèvemer LA HAYE 24-05-					Examinateur LAERTS H.	
Y : F a A : a	CATEGORIE DES DOCUMENt particulièrement pertinent à lui seu particulièrement pertinent en com putre document de la même catégorière-plan technologique prière-plan technologique privulgation non-écrite document intercalaire	ul binaison avec un	date de dé D : cité dans l L : cité pour d	épôt ou après d la demande d'autres raisor		